

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Толкокса 5% для лечения и профилактики кокцидиоза
у молодняка крупного рогатого скота и поросят

(организация-разработчик компания «Vetpharma Animal Health S.L», Испания)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Толкокс 5%
(Tolcox 5%).

Международное непатентованное наименование: толтразурил.

2. Лекарственная форма: супензия для орального применения.

Толкокс 5% в качестве действующего вещества в 1 мл содержит толтразурил – 50 мг и вспомогательные вещества: пропиленгликоль – 105 мг, бентонит – 3,5 мг, бензоат натрия (E211) – 2,1 мг, натрия пропионат (E281) – 2,1 мг, натрия доказат – 2,5 мг, симетикон – 0,5 мг, лимонную кислоту безводную – 5 мг, ксантановую камедь – 3 мг, воду очищенную – до 1 мл. По внешнему виду представляет собой супензию от белого до кремового цвета.

3. Выпускают Толкокс 5% расфасованным по 250 мл в пластиковые флаконы, укупоренные навинчивающимися крышками. Флаконы помещают поштучно в картонные пачки вместе с инструкцией по применению.

4. Хранят Толкокс 5% в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0 °C до 25 °C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 28 месяцев со дня производства, после первого вскрытия флакона – 3 месяца.

Запрещается применение Толкокса 5% по истечении срока годности.

5. Толкокс 5% следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Толкокс 5% относится к антикокцидийным лекарственным препаратам группы триазинтриона.

Толтразурил, входящий в состав препарата, обладает широким спектром кокцидиоидного действия на стадиях внутриклеточного развития паразитов, эффективен в отношении *Isospora suis*, *Eimeria arloingi*, *Eimeria scabra*, *Eimeria guevarai*, *Eimeria bovis*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria alabamensis* и других видов кокцидий, паразитирующих у свиней и крупного рогатого скота. Блокируя дыхательные ферменты, толтразурил оказывает повреждающее действие на

митохондрии и процессы деления ядра кокцидий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов.

После перорального введения Толкокса 5% толтразурил медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает кокцидиоцидное действие на слизистой и подслизистой оболочках. В организме метаболизируется путем сульфоокисления и гидроксилирования, с образованием производных сульфоксида и сульфона.

Выводится толтразурил из организма в основном в неизмененном виде (70%), а также в виде метаболитов с фекалиями и частично с мочой.

Толкокс 5% по степени воздействия на организм относится к веществам «малоопасным» (4 класс опасности по ГОСТ 12.1007-76).

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Толкокс 5% назначают молодняку крупного рогатого скота до 9-месячного возраста и поросятам с лечебно-профилактической целью при кокцидиозе.

9. Противопоказанием к применению Толкокса 5% является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата. Запрещается применение препарата дойным коровам, ввиду его выделения с молоком; не следует применять препарат взрослому крупному рогатому скоту с развитым рубцовым пищеварением.

10. Толкокс 5% применяют животным перорально индивидуально однократно в следующих дозах:

- поросятам на 3-5 день жизни в дозе 20 мг толтразурила на 1 кг массы животного, из расчета 0,4 мл суспензии на 1 кг массы, но не менее 0,5 мл на животное;

- телятам с 2-недельного возраста в дозе 15 мг толтразурила на 1 кг массы животного, из расчета 3 мл суспензии на 10 кг массы животного.

Перед применением флакон с лекарственным препаратом следует тщательно встряхнуть до получения однородной суспензии.

Для достижения максимального профилактического эффекта и снижения количества ооцист, выделяемых во внешнюю среду, в неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах препарат следует назначать животным до появления в стаде первых клинических признаков заболевания.

11. При передозировке лекарственного препарата у животного могут наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы.

12. Препарат применяют животным однократно.

13. При применении Толкокса 5% в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и появлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.

14. Несвоевременное применение Толкокса 5% в неблагополучных по кокцидиозу хозяйствах приводит к снижению эффективности проводимых лечебно-профилактических мероприятий.

15. Толкокс 5% не следует применять одновременно с другими антикокцидийными препаратами. Сведения о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми

добавками отсутствуют.

16. Убой поросят на мясо разрешается не ранее, чем через 70 суток, телят – не ранее, чем через 63 суток после применения Толкокса 5%. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При работе с м Толкоксом 5% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу, по окончании работы с лекарственным препаратом следует вымыть лицо и руки с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками, их следует немедленно промыть большим количеством воды.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Толкоксом 5%. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного препарата для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель и адрес места производства: «MEVET S.A.U.»; Pol. Ind. El Segre, P. 409-410, 25191 Lleida, Spain (Испания).

Инструкция разработана компанией ООО «Глобал-Вет» (111396, Москва, ул. Фрязевская, д.10, стр. 1) совместно с «Vetpharma Animal Health, S.L» (Les Corts, 23,08028, Barselona Spain).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения